

## 台灣大昌華嘉股份有限公司 函

地 址：台北市內湖區堤頂大道2段407巷22號10樓  
傳 真：(02) 8752-6100  
聯絡方式：(02) 2658-1000 分機：569  
聯 絡 人：華昱涵  
E-MAIL：joy.hua@dksh.com

### 受文者：天主教中華聖母修女會醫療財團法人

發文日期：民國 111 年 03 月 01 日

發文字號：嘉標字第 111-120 號

附件：原廠公文、仿單比較表、新舊仿單、許可證。

主旨：本公司代理輝凌藥品股份有限公司之治療出血性食道靜脈出血與第一型肝腎症候群治療藥品「可利新注射液 0.1 毫克/毫升 (Glypressin® 0.1mg/ml Solution for Injection, 衛署藥輸字第 025557 號)」仿單變更乙事，如說明段。

說明：

- 一、本公司代理輝凌藥品股份有限公司之藥品「Glypressin 0.1mg/ml Solution for Injection 可利新注射液 0.1 毫克/毫升」之仿單自批號 T16744A 起為更新仿單。
- 二、更新部分為「禁忌」、「警告及注意事項」、「與其他藥物的交互作用和其他型式的交互作用」及「不良作用」。
- 三、特此通知，造成不便之處，敬祈見諒，並請繼續支持本公司為禱。

台灣大昌華嘉股份有限公司  
負責人：伍安得



# 輝凌藥品股份有限公司 函

公司地址：台北市松江路 111 號 11 樓

傳 真：(02) 2515 8276

聯絡人及電話：黃靜雯 02-25158277 ext. 22

電子郵件信箱：clover.wong@ferring.com

受文者：各醫療院所

發文日期：中華民國 111 年 2 月 21 日

發文字號：FT111022101 號

主 旨：敝公司治療出血性食道靜脈出血與第一型肝腎症候群治療藥品「可利新注射液 0.1 毫克/毫升(Glypressin® 0.1mg/mL Solution for Injection，衛署藥輸字第 025557 號)」仿單變更。

說 明：

- 一、 上述產品之仿單自批號 T16744A 起為更新仿單。
- 二、 更新部分為「禁忌」、「警告及注意事項」、「與其他藥物的交互作用和其他型式的交互作用」及「不良作用」。
- 三、 仿單比較表

部分	現有仿單	更新仿單
【禁忌】	-	禁用於目前或近期(3 個月內)發生缺血性心臟疾病的病人。
【警告及注意事項】	治療期間要監測血壓、心率和體液平衡。 假使治療持續數天，必須監測尿量及血液電解質。為了避免注射部位局部壞死，一定要靜脈注射。 高血壓、已知有心臟病冠狀動脈功能不全、腎功能不全、腦血管或周圍血管疾病、呼吸衰竭的病人治療時要特別小心。	治療期間要定期監測血壓、心電圖、心率、血清鈉、鉀和體液平衡。 假使治療持續數天，必須監測尿量及血液電解質。為了避免注射部位局部壞死，一定要靜脈注射。 高血壓、已知有心臟病冠狀動脈功能不全、腎功能不全、腦血管或周圍血管疾病、呼吸衰竭的病人治療時要特別小心。 有缺血性心臟疾病史的病人應慎用，因 terlipressin 可能引起缺血。



部分	現有仿單	更新仿單
	-	<p><u>Torsade de pointes</u></p> <p>在臨床試驗及上市後的使用經驗中，曾有數個 QT 間隔延長與心室性心律不整包括 Torsade de pointes 的通報案例(請見“副作用”一節)。大部分病人有好發因子，如基礎 QT 間隔延長、電解質異常(低血鉀、低血鎂)或併用延長 QT 間隔的藥物。對於有 QT 間隔延長病史、電解質異常、或併用會延長 QT 間隔藥物(請見“與其他藥物的交互作用和其他型式的交互作用”一節)的病人使用 terlipressin，應非常小心。</p>
<p><b>【與其他藥物的交互作用和其他型式的交互作用藥物交互作用】</b></p>	-	<p>Terlipressin 會誘發 torsade de pointes (請見“警語和注意事項”及“副作用”等章節)。因此，病人若併用會延長 QT 間隔的藥物如 IA 與 III 類抗心律不整藥物、紅黴素、特定抗組織胺及三環抗憂鬱劑，或是會引起低血鉀或低血鎂的藥物(例如某些利尿劑)，應謹慎使用 terlipressin。</p>
<p><b>【藥品不良反應副作用】</b></p>	<p>表：不良作用的頻率 藥事管理的標準醫學術語集 (MedDRA)</p>	<p>不良反應列表：上市後不良反應通報</p>
<p>心臟異常- 不常見</p>	<p>系統器官類別異常</p> <p>心房顫動 心室期外收縮 心率過快 胸痛 心肌梗塞 體液過量且肺水腫 Torsade de pointes 心臟衰竭</p>	<p>系統器官分類</p> <p>心房顫動 心室期外收縮 心率過快 心肌梗塞 Torsade de pointes 心臟衰竭</p>



部分	現有仿單	更新仿單
		發紺
血管異常- 常見	周邊血管收縮 周邊缺血 臉蒼白 高血壓	血管收縮 周邊缺血 蒼白 高血壓
血管異常- 不常見	腸道缺血 周邊發紺 熱潮紅	熱潮紅
呼吸、胸腔 和縱隔異常 -不常見	呼吸急迫 呼吸衰竭	呼吸急迫 呼吸衰竭 肺水腫
胃腸道異常 -常見	暫時性腹痙攣 暫時性腹瀉	腹痙攣 腹瀉
胃腸道異常 -不常見	暫時性噁心 暫時性嘔吐	噁心 嘔吐 腸道缺血
全身異常和 注射部位異 常 - 不常 見	注射部位壞死	注射部位壞死 胸痛

敬請 知悉

附件一、可利新注射液 0.1 毫克/毫升現有仿單  
附件二、可利新注射液 0.1 毫克/毫升更新仿單  
附件三、可利新注射劑藥證

藥商(公司)名稱：輝凌藥品股份有限公司

負責人：Didier Page

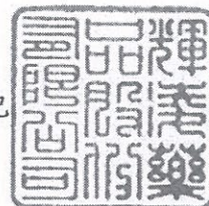
地址：台北市中山區松江路 111 號 11 樓

電話：02-25158277

聯絡人姓名：黃靜雯

聯絡人電話：02-25158277#22

印信戳記  
簽章



Didier  
Page

中華民國 111 年 2 月 21 日

# 可利新注射液 0.1 毫克/毫升

## Glypressin® 0.1mg/mL Solution for Injection

衛署藥輸字第 025557 號

本藥限由醫師使用

### 【成份】

1 安瓿含 1 毫克 terlipressin acetate。  
每安瓿含有 1.33 毫克耳 (或 30.7 毫克) 的鈉。

本品賦形劑成分詳見賦形劑。

### 【藥物劑型】

注射液  
澄清無色液體

### 【適應症】

出血性食道靜脈曲張，第一型肝腎症候群。  
說明：治療第一型肝腎症候群，其特性是罹患嚴重肝硬化且有腹水的病人，出現自發的急性腎功能不全，依據 International Ascites Club 的診斷標準。

### 【用量和施打方式】

出血性食道靜脈曲張：  
成年人：  
一開始每 4 小時靜脈注射 2 安瓿 GLYPRESSIN® 注射液 (2 毫克 terlipressin acetate，相當於 1.7 毫克 terlipressin)，直到出血獲得控制，最多可用到 48 小時。如果病人體重 < 50 公斤，可以將劑量調整為每 4 小時靜脈注射 1 安瓿 GLYPRESSIN® 注射液 (1 毫克 terlipressin acetate，相當於 0.85 毫克 terlipressin)。

維持劑量 (如果需要時) 是每 4 小時注射 1 安瓿 GLYPRESSIN® 注射液，最長 3 天。  
治療期間不能超過 5 天。

對於第一型肝腎症候群：  
每 24 小時，3 到 4 安瓿 GLYPRESSIN® 注射液 (3 到 4 毫克 terlipressin acetate，相當於 2.55 到 3.4 毫克 terlipressin)，分成 3 或 4 次注射。

如果治療 3 天後血清肌酸酐 (creatinine) 沒有下降，建議要停止 GLYPRESSIN® 治療。

至於其他病例，則繼續 GLYPRESSIN® 治療，直到血清肌酸酐的數值低於 130 µmol/litre，或血清肌酸酐值與診斷為肝腎症候群時的數值相比下降至少 30% 為止。

標準平均治療期間是 10 天。

### 【禁忌】

禁忌使用於懷孕婦女。  
對 terlipressin 或其任一賦形劑過敏。  
敗血性休克：低心搏輸出的敗血性休克病人，不能使用 terlipressin。

### 【警告及注意事項】

治療期間要監測血壓、心率和體液平衡。  
假使治療持續數天，必須監測尿量及血液電解質。為了避免注射部位局部壞死，一定要靜脈注射。  
高血壓：已知有心臟病冠狀動脈功能不全、腎功能不全、腦血管或周圍血管疾病、呼吸衰竭的病人治療時要特別小心。

兒童和老年人：因為對兒童和老年人的經驗有限，所以治療時要特別小心。  
目前對於這些特殊病人族群，沒有建議劑量相關的數據。

### 【藥物交互作用】

與 terlipressin 一起使用時，非選擇性的 beta 阻斷劑對門靜脈的降壓作用會增強。與已知有降低心率作用的藥物製劑 (例如：propofol、sufentanil) 同時使用時，心率和心搏輸出可能會降低。這些作用是因為血壓升高後經由迷走神經的反射性抑制心臟活性所造成。

### 【生殖、懷孕和哺乳】

懷孕  
懷孕期間 terlipressin 治療是禁忌 (請參閱禁忌及臨床前安全性數據)。目前已經顯示，於懷孕初期，terlipressin 會造成子宮收縮和增加子宮內壓，以及降低子宮血流。Terlipressin 可能對懷孕及胎兒有害。

動物試驗結果顯示兔子接受 terlipressin 治療後，出現自發性流產和畸形。

### 哺乳

關於 terlipressin 進入到人乳汁的情況，目前並沒有足夠的資料。哺乳的婦女不能使用 terlipressin。

### 【服用後對駕駛及操作機械的影響】

沒有對駕駛及操作機械影響的相關研究。

### 【藥品不良反應】

臨床試驗中最常報告的不良作用 (頻率 1-10%) 是：蒼白、血壓升高、腹痛、噁心、腹瀉和頭痛。  
除非能控制體液平衡，terlipressin 的利尿作用可能導致低血鈉症。

表：不良作用的頻率

藥事管理的標準醫學術語集 (MedDRA)	常見 (≥1/100 到 <1/10)	不常見 (≥1/1000 到 <1/100)	罕見 (≥1/10000 到 <1/1000)
系統器官類別異常			
新陳代謝和營養異常		低血鈉症 (如果沒有監控體液)	
神經系統異常	頭痛		
心臟異常	心率過緩	心房顫動 心室期外收縮 心率過快 胸痛 心肌梗塞 體液過量且肺水腫 Torsade de pointes 心臟衰竭	
血管異常	周邊血管收縮 周邊缺血 臉蒼白 高血壓	腸道缺血 周邊發紺 熱潮紅	
呼吸、胸腔和橫膈異常		呼吸急促 呼吸衰竭	呼吸困難
胃腸道異常	暫時性腹脹 暫時性腹瀉	暫時性噁心 暫時性嘔吐	
皮膚和皮下組織異常		皮膚壞死	
懷孕、分娩和出生前後情況		子宮劇烈收縮 子宮缺血	
全身異常和注射部位異常		注射部位壞死	

上市後經驗：曾有通報引起橫紋肌溶解症之案例。

### 【藥物過量】

不可超過建議劑量 (2 mg terlipressin acetate 或 1.7 mg terlipressin / 4 小時)，因為嚴重的循環性不良作用的風險與劑量相關。已知有高血壓病人的血壓升高可使用 150 mcg clonidine 靜脈注射控制。  
治療期間發生心率過緩可使用 atropine 治療。

### 【藥物療效學】

藥物治療分類：腦下垂體後葉賀爾蒙 (血管加壓素 [vasopressin] 及類似藥物)。ATC 碼：H 01 BA 04。  
Terlipressin 一開始自己會產生作用，然後會被酵素切斷轉變成離胺酸血管加壓素 (lysine vasopressin)。1 和 2 毫克的 terlipressin acetate 能有效地降低門靜脈壓，並造成顯著的血管收縮。門靜脈壓和奇靜脈血流的降低與劑量有關。低劑量時，作用 3 小時後會下降，血液動力學數據顯示，terlipressin acetate 2 毫克比 1 毫克有效，因為較大的劑量能在整個治療期間 (4 小時) 產生比較可靠的作用。

### 【藥物動力學】

本藥物動力學是遵照二房室模型。研究發現半衰期約 40 分鐘，代謝清除率約 9 毫升/公斤/分鐘，而分布體積約 0.5 升/公斤。研究發現，GLYPRESSIN® 施打後，於血漿中，約 30 分鐘後達到理想的離胺酸血管加壓素濃度，60 到 120 分鐘後達到最高濃度。因為 terlipressin 和離胺酸血管加壓素之間有 100% 交互作用，所以這兩種物質沒有專一性的放射免疫分析 (RIA) 方法。

### 【臨床前安全性數據】

根據劑量和重複劑量以及基因毒性等臨床前數據顯示對人類沒有特別的危險性。在相對於人類暴露劑量下，從動物觀察到的只有 terlipressin 藥理作用所造成的一些作用。對於發生這些作用，目前沒有動物的藥物動力學數據可以和人類做比較，但因為施打的路徑是靜脈，所以可以假設在動物研究中，實質上為全身性暴露。

一項大鼠的致畸胎之藥物血漿濃度研究證實，terlipressin 無不良作用，但會造成兔子流產發生，或許與母兔的毒性作用有關，有少數胎兒有骨化異常，及一項單一獨立的頸裂病例。

Terlipressin 沒有執行致毒性的研究。

#### 【賦形劑】

Sodium chloride、acetic acid、sodium acetate trihydrate 及 water for injections

#### 【不相容性】

因為沒有相容性研究，所以本藥物製劑不能與其他藥物製劑混合。

#### 【有效期間】

2年

#### 【儲存】

存放在冰箱 (2 °C - 8 °C)。安瓶要放在紙盒內以防日曬。

#### 【包裝】

透明無色玻璃安瓶 (第 1 類玻璃) 內含 8.5 毫升藥液。  
包裝: 1 盒含 5 安瓶 (每安瓶含 8.5 毫升)。

#### 【丟棄時注意事項】

任何未使用的藥品或廢棄物須遵照當地要求進行處理。

#### 製造廠:

ZENTIVA k.s.,  
U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10  
Dolní Měcholupy, Czech Republic

#### 包裝廠:

ZENTIVA k.s.,  
U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10  
Dolní Měcholupy, Czech Republic

或

Ferring-Léčiva, a.s.

Ke Skále 455, 252 42 Vestec u Prahy, Czech Republic

藥商: 輝凌藥品股份有限公司

地址: 台北市松江路 111 號 11 樓

電話: (02)25158277

## 可利新注射液 0.1 毫克/毫升 Glypressin® 0.1mg/mL Solution for Injection

衛署藥輸字第 025557 號

本藥限由醫師使用

#### 【成份】

1 安瓶含 1 毫克 terlipressin acetate。  
每安瓶含有 1.33 毫克耳 (或 30.7 毫克) 的鈉。

本品賦形劑成分詳見賦形劑。

#### 【藥物劑型】

注射液  
澄清無色液體

#### 【適應症】

出血性食道靜脈曲張，第一型肝腎症候群。

說明: 治療第一型肝腎症候群。其特性是罹患嚴重肝硬化且有腹水的病人，出現自發的急性腎功能不全，依據 International Ascites Club 的診斷標準。

#### 【用量和施打方式】

出血性食道靜脈曲張:

成年人:

一開始每 4 小時靜脈注射 2 安瓶 GLYPRESSIN® 注射液 (2 毫克 terlipressin acetate, 相當於 1.7 毫克 terlipressin)，直到出血獲得控制，最多可使用到 48 小時。如果病人體重 < 50 公斤，可以將劑量調整為每 4 小時靜脈注射 1 安瓶 GLYPRESSIN® 注射液 (1 毫克 terlipressin acetate, 相當於 0.85 毫克 terlipressin)。

維持劑量 (如果需要時) 是每 4 小時注射 1 安瓶 GLYPRESSIN® 注射液，最長 3 天。

治療期間不能超過 5 天。

#### 第一型肝腎症候群:

每 24 小時, 3 到 4 安瓶 GLYPRESSIN® 注射液 (3 到 4 毫克 terlipressin acetate, 相當於 2.55 到 3.4 毫克 terlipressin)，分成 3 或 4 次注射。

如果治療 3 天後血清肌酸酐 (creatinine) 沒有下降，建議要停止 GLYPRESSIN® 治療。

至於其他病例，則繼續 GLYPRESSIN® 治療，直到血清肌酸酐的數值低於 130 µmol/litre，或血清肌酸酐值與診斷為肝腎症候群時的數值相比下降至少 30% 為止。

標準平均治療期間是 10 天。

#### 【禁忌】

禁忌使用於懷孕婦女。

對 terlipressin 或其任一種賦形劑過敏。

敗血性休克: 低心搏輸出的敗血性休克病人，不能使用 terlipressin。

禁用於目前或近期(3個月內)發生缺血性心臟疾病的病人。

#### 【警告及注意事項】

治療期間要定期監測血壓、心電圖、心率、血清鈉、鉀和體液平衡。

即使治療持續數天，必須監測尿量及血液電解質。為了避免注射部位局部壞死，一定要靜脈注射。

高血壓、已知有心臟病冠狀動脈功能不全、腎功能不全、腦血管或周圍血管疾病、呼吸衰竭的病人治療時要特別小心。

有缺血性心臟病史的病人應慎用，因 terlipressin 可能引起缺血。

#### Torsade de pointes

在臨床試驗及上市後的使用經驗中，曾有數個 QT 間隔延長與心室性心律不整包括 Torsade de pointes 的通報案例(請見“副作用”一節)。大部分病人有好發因子，如基礎 QT 間隔延長、電解質異常 (低血鉀、低血鎂) 或併用延長 QT 間隔的藥物。對於有 QT 間隔延長病史、電解質異常、或併用會延長 QT 間隔藥物(請見“與其他藥物的交互作用和其他型式的交互作用”一節)的病人使用 terlipressin，應非常小心。

兒童和老年人: 因為對兒童和老年人的經驗有限，所以治療時要特別小心。

目前對於這些特殊病人族群，沒有建議劑量相關的數據。

#### 【與其他藥物的交互作用和其他型式的交互作用】

與 terlipressin 一起使用時，非選擇性的 beta 阻斷劑對門靜脈的降壓作用會增強。與已知有降低心率的藥物製劑（例如：propofol、sufentanil）同時使用時，心率和心搏輸出可能會降低。這些作用是因為血壓升高後經由迷走神經的反射性抑制心臟活性所造成。  
Terlipressin 會誘發 torsade de pointes（請見“警語和注意事項”及“副作用”等章節）。因此，病人若併用會延長 QT 間隔的藥物如 IA 與 III 類抗心律不整藥物、紅黴素、特定抗組織胺及三環抗憂鬱劑，或是會引起低血鉀或低血鎂的藥物（例如某些利尿劑），應謹慎使用 terlipressin。

**【生殖、懷孕和哺乳】**

**懷孕**

懷孕期間 terlipressin 治療是禁忌（請參閱禁忌及臨床前安全性數據）。目前已經顯示，於懷孕初期，terlipressin 會造成子宮收縮和增加子宮內壓，以及降低子宮血流。Terlipressin 可能對懷孕及胎兒有害。  
動物試驗結果顯示兔子接受 terlipressin 治療後，出現自發性流產和畸形。

**哺乳**

關於 terlipressin 進入到乳汁的情況，目前並沒有足夠的資料。哺乳的婦女不能使用 terlipressin。

**【服用後對駕駛及操作機械的影響】**

沒有對駕駛及操作機械影響的相關研究。

**【副作用】**

臨床試驗中最常報告的不良作用（頻率 1-10%）是：蒼白、血壓升高、腹痛、噁心、腹瀉和頭痛。  
除非能控制體液平衡，terlipressin 的利尿作用可能導致低血鈉症。

**不良反應列表：上市後不良反應通報**

系統器官分類	常見 (≥1/100 到 <1/10)	不常見 (≥1/1000 到 <1/100)	罕見 (≥1/10000 到 <1/1000)
新陳代謝和營養異常		低血鈉症 (如果沒有監控體液)	
神經系統異常	頭痛		
心臟異常	心率過緩	心房顫動 心室期外收縮 心率過快 心臟梗塞 Torsade de pointes 心臟衰竭 發紺	
血管異常	血管收縮 周邊缺血 蒼白 高血壓	熱潮紅	
呼吸、胸腔和縱隔異常		呼吸急迫 呼吸衰竭 肺水腫	呼吸困難
胃腸道異常	腹脹 腹瀉	噁心 嘔吐 腸道缺血	
皮膚和皮下組織異常		皮膚壞死	
懷孕、分娩和出生前後情況		子宮劇烈收縮 子宮缺血	
全身異常和注射部位異常		注射部位壞死 胸痛	

上市後經驗：曾有通報引起橫紋肌溶解症之案例。

**【藥物過量】**

不可超過建議劑量（2 mg terlipressin acetate 或 1.7 mg terlipressin /4 小時），因為嚴重的循環性不良作用的風險與劑量相關。  
已知有高血壓病人的血壓升高可使用 150 mg clonidine 靜脈注射控制。  
治療期間發生心率過緩可使用 atropine 治療。

**【藥物藥效學】**

藥物治療分類：腦下垂體後葉賀爾蒙（血管加壓素 [vasopressin] 及類似藥物）。ATC 碼：H 01 BA 04。  
Terlipressin 一開始自己會產生作用，然後會被酵素切斷轉變成離胺酸血管加壓素 (lysine vasopressin)。1 和 2 毫克的 terlipressin acetate 能有效地降低門靜脈壓，並造成顯著的血管收縮。門靜脈壓和奇靜脈血流的降低與劑量有關。低劑量時，於 3 小時後會下降，血液動力學數據顯示，terlipressin acetate 2 毫克比 1 毫克有效，因為較大的劑量能在整個治療期間（4 小

時）產生比較可靠的作用。

**【藥物動力學】**

本藥物動力學是遵照二房室模型。研究發現半衰期約 40 分鐘，代謝清除率約 9 毫升/公斤/分鐘，而分布體積約 0.5 升/公斤。研究發現，GLYPRESSIN® 施打後，於血漿中，約 30 分鐘後達到理想的離胺酸血管加壓素濃度，60 到 120 分鐘後達到最高濃度。因為 terlipressin 和離胺酸血管加壓素之間有 100% 交互作用，所以這兩種物質沒有專一性的放射免疫分析 (RIA) 方法。

**【臨床前安全性數據】**

根據單劑量及重複劑量以及基因毒性等臨床前數據顯示對人類沒有特別的危險性。在相對於人類暴露劑量下，從動物觀察到的只有 terlipressin 藥理作用所造成的一些作用。對於發生這些作用，目前沒有動物的藥物動力學數據可以和人類做比較，但因為施打的途徑是靜脈，所以可以假設在動物研究中，實質上為全身性暴露。

一項大鼠的致畸胎之藥物血漿濃度研究證實，terlipressin 無不良作用，但會造成兔子流產發生，或許與母兔的毒性作用有關，有少數胎兒有骨化異常，及一項單一獨立的頸裂病例。

Terlipressin 沒有執行致癱瘓性的研究。

**【賦形劑】**

Sodium chloride、acetic acid、sodium acetate trihydrate 及 water for injections

**【不相容性】**

因為沒有相容性研究，所以本藥物製劑不能與其他藥物製劑混合。

**【有效期間】**

2 年

**【儲存】**

存放在冰箱（2°C - 8°C）。安瓶要放在紙盒內以防日曬。

**【包裝】**

透明無色玻璃安瓶（第 I 類玻璃）內含 8.5 毫升藥液。  
包裝：1 盒含 5 安瓶（每安瓶含 8.5 毫升）。

**【丟棄時注意事項】**

任何未使用的藥品或廢棄物須遵照當地要求進行處理。

**製造廠：**

ZENTIVA k.s.,  
U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10  
Dolní Měcholupy, Czech Republic

**包裝廠：**

ZENTIVA k.s.,  
U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10  
Dolní Měcholupy, Czech Republic

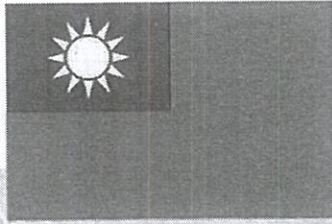
**或**

Ferring-Léčiva, a.s.  
Ke Skátce 455, 252 42 Vestec u Prahy, Czech Republic

**藥商：輝凌藥品股份有限公司**

地址：台北市中山區松江路 111 號 11 樓  
電話：(02)25158277





# 衛生福利部藥品許可證

衛署藥輸字第 025557 號

簽審文件號碼：DHA00202555701

中文名稱：可利新注射液 0.1 毫克/毫升

英文名稱：GLYPRESSIN 0.1mg/ml Solution for Injection

類別：限由醫師使用

藥商名稱：輝凌藥品股份有限公司

劑型：注射劑

製造廠名稱：ZENTIVA K.S.

包裝種類：8.5 毫升安瓿瓶裝，  
5 安瓿盒裝

製造廠地址：U KABELOVNY 130, 102 37  
PRAHA10, DOLNÍ MĚCHOLUPY,  
CZECH REPUBLIC

處方：

Each ml contains:

Terlipressin free base 0.1MG (corresponding to 0.118MG Terlipressin acetate)

適應症：出血性食道靜脈曲張，第一型肝腎症候群。

前項藥品經本部審核與藥事法之規定相符應發給許可證以資證明

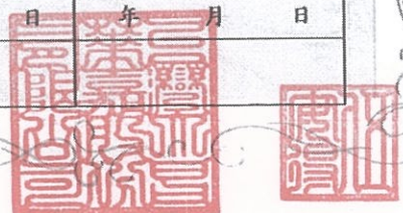
衛生福利部

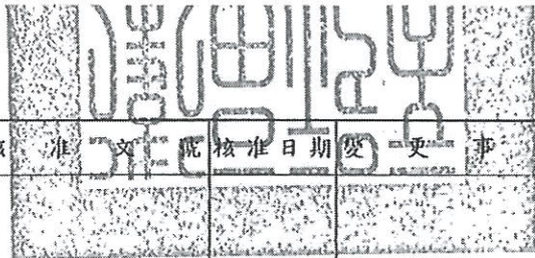
## 部長蔣丙煌

發證日期 105 年 2 月 22 日

有效日期 110 年 2 月 22 日

核准 展延 至	 115 年 2 月 22 日	年 月 日	年 月 日	年 月 日
文號	0911494258			





變更事項	核准文號	核准日期	變更事項	核准文號	核准日期
108.4.29					
新增三級包裝廠 Ferring-Léčiva, a.s Ke Skále 455, 252 42 Vestec u Prahy, Czech Republic 1076046578					
共					
他					

